

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000083529>

Propalin Syrup 40 mg/ml Dogs

Autorizado

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Propalin Syrup 40 mg/ml Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Jarabe

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG04BX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Caja con 1 frasco de 30 ml + jeringa de 1,5 ml
caja con 1 frasco de 100 ml + jeringa de 1,5 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/01/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 06462/3010

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0356/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia Portugal
Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.